PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-053468

(43) Date of publication of application: 19.02.2002

(51)Int.CI.

A61K 31/7048 A23G 3/00 2/52 A61P 35/00 // A23L 2/02 CO7H 17/065

(21)Application number: 2000-245165

(71)Applicant: SANEI GEN FFI INC

(22)Date of filing:

11.08.2000

(72)Inventor: SHIRAI TOMOYUKI

IMAIDA KATSUMI

HAGIWARA AKIHIRO TAMANO SEIKO **NAKAMURA MIKIO** KODA TAKATOSHI

(54) CANCER PROPHYLACTIC OR THERAPEUTIC AGENT CONTAINING CYANIDIN COMPOUND AS ACTIVE INGREDIENT

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a cancer prophylactic or therapeutic agent containing a cyanidin compound which is known to have antioxidant characteristics as bioactivity, and is indicated to inhibit the mutagenicity of a heterocyclic amine which is an environmental carcinogenic material in vitro, as an active ingredient.

SOLUTION: This cancer prophylactic or therapeutic agent comprises a cyanidin compound represented by general formula (I) [wherein R is selected from hydrogen and a group comprising β-D-glucopyranoside and 6malonyl-β-D- glucopyranoside] as an active ingredient. The compound represented by the general formula (I) is obtained as a water-soluble extract of purple corn pigment and suppresses the occurrence of colon cancer.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

30.07.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-53468

(P2002-53468A)

(43)公開日 平成14年2月19日(2002.2.19)

(51) Int.Cl.7	F I デーマコート*(参考)
	A 6 1 K 31/7048 4 B 0 1 4
A 2 3 G 3/00 1 0 1	A 2 3 G 3/00 101 4 B 0 1 7
A 2 3 L 1/30	A 2 3 L 1/30 Z 4 B 0 1 8
2/52	A 6 1 K 35/78 U 4 C 0 5 7
A 6 1 K 35/78	A 6 1 P > 1/00 4 C 0 8 6
" · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	未請求 請求項の数6 〇L (全 6 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号 特顧2000-245165(P2000-245165)	(71) 出願人7:000175283 ま い 7ま くこ も
(21) 四級用 (7 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17 17	第八〇 第二 三米源エフ・エフ・アイ株式会社
(22)出顧日 平成12年8月11日(2000.8.11)	
	(72)発明者 白井 智之 養年 かきま
	愛知県名古屋市緑区黒沢台2丁目1210番地
•	(72)発明者 今 井田 克己 (7.2)発明者 今井田 克己
	爱知県名古屋市名東区松井町88番地 🦠 🔭
	(72)発明者 萩原 昭裕 (1905年) かい (1
f_{ϵ}	
(A)	ニネル れぞ 高帯 きる極高の メ 光橋の建正を客明発 (72)
ジュズベーくじゃくごう かいしゅ かいとば (勝力)	愛知県一宮市小原町19番地 3 号 量動素等
アが、ないよ	(74)代理人 100065248 [西境い勝戦の中華]
[5.00 m]	弁理士 野河 信太郎 (1005)
US(x)	>競习頁務最高技術分差) 事業問は、一般式(1) で要

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 シアニジン化合物を有効成分として含有する 癌の予防又は治療剤の提供。

【解決手段】一般式(1)で表されるシアニジン化合物を有効成分とする。式(1)で表される化合物は、植物、例えばムラサキトウモロコシの水溶性抽出物として得られ、大腸癌に対してその発生を抑制する。

は中Rは水素、 $-\beta$ -D-グルコピラノシド及び-6-マロニル- β -D=グルコピラノシドから成る群から選択される]

シアニジン化合物を有効成分とする癌の予防又は治療剤。主要する(1) 人は一次素、配差が可又機を の、生の身内を治性に、一つ時の可でではまずの又嵌らます (修正有)

(2000)

【特許請求の範囲】・

【請求項 1】 次の一般式(1):

[式中、Rは、H、-β-D-グルコピラノシド及び -6-マロ ニル-β-D-グルコピラノシドからなる群から選択され る]で表されるシアニジン化合物を有効成分として含有 することからなる癌の予防又は治療剤。

【請求項2】 一般式(1)で表される化合物がご植物 の水溶性抽出物として用いられる請求項1に記載の剤。

【請求項3】 植物がムラサキトウモロコシである請求 項2に記載の剤。 50, FO ... TO ... P. 128 FE !!

【請求項4】 「癌が大腸癌である請求項1~3のいずれ か1つに記載の剤。

【請求項53℃ 食品に添加して用いられる請求項1~4 のいずれか1つに記載の剤。 一等的 三角 にゅうない

物又はこれを含有する植物の水溶性抽出物を添加してな る健康食品。その証法は予ず出出に、「民政委

【発明の詳細な説明】

存的管理人 国的混合体

[0001]

湖水部 河巴 三型化

【発明の属する技術分野】本発明は、一般式(1)で表 されるシアニジン化合物を有効成分として含有する癌の 予防又は治療剤、及び一般式(I)で表されるジアニジュいかふりつせ海及し主熱企計 ン化合物又はこれを含有する植物の水溶性抽出物を添加 してなる健康食品に関する。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】広く 植物界に分布するアントシアニン系色素は着色料として 用いられており、その生理活性として抗酸化特性を有す ることが知られている(特開平6-271850号)。また、近年 では、この色素が環境発癌性物質であるヘテロサイクリ ックアミンの変異原性をインビトロで抑制することが指 摘されている(第7回日本がん予防研究会 平成12年7月1 4~15日)。

[0003]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、アントシ アニン系色素の機能に関し鋭意研究したところ、特定の シアニジン化合物が大腸癌に制癌作用を有することを見 出し、この発明を完成した。したがって、本発明によれ ば、一般式(1)で表されるシアニジン化合物を有効成 分として含有することからなる癌の予防又は治療剤、及 び一般式(1)で表されるシアニジン化合物又はこれを 含有する植物の水溶性抽出物を添加してなる健康食品が 提供される。

Sim [0.0,0.4]

【発明の実施の形態】本発明において、シアニジン化合 物とは、次式

【化2】

で表されるシアニジン、次式

[0005]

[化3]

で表される3-O-(β-D-グルコピラノシル)シアニジ ン、及び次式

[0006]

【化4】

【0007】で表される3-0-(6-マロニル-8-D-グル コピラノシル) シアニジンをいう。これらシアニジン化 合物は、植物又は植物培養細胞を材料として得ることが できるが、当該分野で公知の方法を用いる半合成法もし くは全合成法によって得てもよい。

【〇〇〇8】植物からシアニジン化合物を得る場合、そ の材料としては、ムラサキトウモロゴシ、レッドキャベ ツ、『及びストロペリー」、ボイセンベリー、『ラズベリー』 クランベリー、ブラックベリー、ブルーベリーのような ベリー類、ブドウ及びハイビスカスからなる群から1種 又は2種以上を選択して用いることができる。これらの 植物は、茎、葉、根、花、果実、種子などのいずれの部 分であってもよいが、例えばムラサキトウモロコシでは 種子、レッドキャベツでは葉、ベリー類では果実、ブド ウでは果皮及びハイビスカスでは花弁を用いることが好 ましい。、

【0009】植物からシアニジン化合物を得る方法は、特に限定されない。しかし、シアニジン化合物は酸性条件下で安定であるため、例えば硫酸のような無機酸又はクエン酸のような有機酸を用いてpH約1~4の範囲に調整した酸性条件下で、水、アルコール、具体的にはメタノール、エタノールなどの低級アルコール、又はアルコール量が40%容量以下、例えば約25%容量の含水アルコールに、4~12時間、例えば一晩、植物を冷浸又は温浸によって浸漬する方法等で色素を抽出して水溶性抽出物とし、これをそのまま、又はろ過して、ろ液の形態で用いることができる。

【0.010】この際、植物は、そのまま用いてもよいし、適当な大きさに切断もしくは破砕したものであってもよい。また、植物は、これらの種々の形態の乾燥物としてもよい。しかし、植物から十分にシアニジン化合物を抽出するには、適当な大きさ、例えば1~2cm程度に植物を細断することが好ましい。このようにして得られる水溶性抽出物は、シアニジン化合物(但し、一般式(1)のRは水素原子以外である)を含有するほか、炭水化物及び塩などを含むと考えられる。

【00111】このため、例えば、イオン交換樹脂もしくは非イオン性吸着樹脂での処理。ろ過処理などを1種以上組み合わせるか、又は一つの処理を同一もしくは異なる条件で繰り返し実施することによって、水溶性抽出物を精製しいシアニジン化合物とすることができる。また、Rが水素原子である一般式(I)のシアニジンは、上記水溶性抽出物を加水分解することによって得ることができる。

【0012】非イオン性吸着樹脂により抽出物を精製する場合は、例えばスチレン系のデュオライト S-861 (商標Duolite, U.S.A. ダイヤモンド・ジャムロック社製、以下同じ)、デュオライト S-863 又はデュオライト S-866; 芳香族系のセパビーズ SP70 (商標、三菱化学(株)製、以下同じ)、セパビーズ SP70 の、セパビーズ SP825; ダイヤイオン HP10 (商標、三菱化学(株)製、以下同じ)、ダイヤイオン HP20、ダイヤイオン HP21、ダイヤイオン HP40、及びダイヤイオン HP50; あるいはアンバーライト XAD-4 (商標、オルガノ製、以下同じ)、アンバーライト XAD-7、アンバーライト XAD-2000を用いることができる。 (0013】また、イオン交換樹脂を使用する場合は、陽イオン交換樹脂として、ダイヤイオン SK 1B (商標、

三菱化学(株)製、以下同じ)、ダイヤイオン SK 102、

ダイヤイオン SK 116、ダイヤイオン PK 208、ダイヤイ

オン WK10、ダイヤイオン WK20など、また陰イオン交換

樹脂として、ダイヤイオン SA 10A (商標、三菱化学 (株)製、以下同じ)、ダイヤイオン SA 12A、ダイヤイ オン SA 20A、ダイヤイオン PA 306、ダイヤイオン WA 10、ダイヤイオン WA 20などを使用することができる。 ろ過処理としては、種々の機能性高分子膜を使用する限外ろ過、又は逆浸透処理が挙げられる。

【0014】本発明者らは、上記の方法により得られるシアニジン化合物は、癌、例えば大腸癌に対する制癌作用を有することを認めた。したがって、本発明により、シアニジン化合物又はこれを含有する植物の水溶性抽出物を有効成分として含有する癌の予防又は治療剤が提供される。

される。 【〇〇15】該予防又は治療剤は、当該分野で公知の固 体又は液体の賦形剤を用いて常法により製造することが できる。固体の賦形剤としては、例えば、乳糖、ショ 糖、ブドウ糖、コーンスターチ、ゼラチン、澱粉、デキ ストリン、リン酸カルシウム、炭酸カルシウム、合成な らびに天然のケイ酸アルミニウム、酸化マグネシウム、 乾燥水酸化アルミニウム、ステアリン酸マグネシウムぐ **重炭酸ナトリウム、乾燥酵母が挙げられる。また、液体** の賦形剤としては水、グリセリン、プロピレングリコー ル、単シロップ、エタノール、脂肪油、エチレングリコ ール、ポリエチレングリコール。ソルビトールが挙げら れる。また、この剤は、所望により緩衝剤、安定化剤、 希釈剤、甘味剤、粘滑剤、防腐剤、着香剤及び着色剤の ような通常の添加剤と混合されていてもよく、常法又は その他の適切な方法で、散剤、錠剤、乳剤、カプセル 剤、顆粒剤、チュアブル、液剤、シロップ剤等の経口投 与用形態に製造するごとができる。 シーム・ジャンペー 【0.0.1.6】本発明でいう健康食品とは、通常の食品よ り積極的な意味での保健、健康維持・増進等の目的をも った食品をいい、本発明のシアニジン化合物又はこれを 含有する植物の水溶性抽出物を、減食品に添加することに より、大腸癌の予防又は治療効果を期待できる健康食品 として用いることができる。例えば、食品として、澱。 粉、小麦粉、糖、シロップのようなそれ自体食品として 使用可能な固体、液体又は半固形の製品、例えばパン、 麺類、キャンディ、クッキ―等の菓子類、その他の固形 製品、ドレッシング、ソース等の風味調味料、清涼飲 料、栄養飲料、スープなどの液体製品、ゼリーのような

半固形製品、又はそれらの加工品、半加工品を使用し

て、これらの製造工程又は最終製品に本発明のシアニジ

ン化合物等を混合又は噴霧等して健康食品とすることが

の健康状態、投与方法及び他の剤との組み合わせなどの 種々の因子により変動し得る。

【0018】本発明にかかるシアニジン化合物は、元 来、天然に多くの植物に含まれており、かつ食品添加物 として使用されていることから、癌を予防又は治療する 物質として安全かつ有効に使用できるとともに、経済的 に製造できるという特長を有する。 [0019]

"【実施例】以下、実施例を挙げて説明するが、本発明は これらの実施例に限定されるものではない。

実施例1:水16リットル、エタノール4リットルと濃硫 酸90gの混合液 (pH2.3) に、乾燥させたムラサキトウモ ロコシ(芯23%と種子77%の混合物、芯は1~2cmの大き さに細断)2kgを投入し、室温下に一夜放置して、赤色素 を抽出した。抽出後、60メッシュ金網にて固液分離した 液にろ過助剤(昭和化学工業(株)製 ラジオライト#50 0)を1%配合してろ過し、ムラサキトウモロコシ色素の 水溶性抽出液約16リットルを得た。

【〇〇20】この抽出液を合成吸着樹脂アンパーライト XAD-7 (オルガノ製、1.5リットル)を用いて吸着処理 し、水 5リットルで樹脂をよく洗浄した後、0%および8 0%含水エタノールでグラジエントをかけて目視にて赤 色画分を収得し、溶出液4.8リットルを得た。世この溶出・ 液を、限外ろ過膜(AHP-2013膜:旭化成製、分画分子量5 0,000)を用いて 3kg/cm²、20℃で処理した。次いで、こ のろ液に希硫酸を加えてpH 2.0に調整し、水 5リットル を加えた後、逆浸透膜(NTR-7250膜 日東電工製: 分画 分子量約3000)を用いて夾雑物を透過除去し、精製され た色素成分からなる残液やチッドルを得たいは、色素には 【0021】次いで、この液体を減圧下で濃縮して色価 E10% 1cm = 200(当該対象の色素含有溶液の可視部で の極大吸収波長(510m)付近)における吸光度を測定し、 該吸光度を10w/v%溶液の吸光度に換算して算出)の精製 色素液 80gを得た。この色素液中には、本発明にかかる 大腸癌抑制の有効成分である、3.4重量%の3-O-(B-D デグルコピラノシル) シアニジンと1.7重量%の3f0元(6元 マロニル-β-D-グルコピラノシル)シアニジンが含まれ ていた。この色素液80gに水130gとエタノール 40g、ク エン酸(結晶)10gを加え、色価 E10% 1cm = 60のムラサ キトウモロコシ色素の液剤260 g. を調製した。 【0022】実施例2:DMH(1, シ2ージメチルヒドラジン ジヒドロクロライド、東京化成工業(株)製、Lot. FIH01 -UR)、を大腸発癌のイニシエーターとじて用い、PhIP(2-アミノ-1-メチル-6-フェニルイミダゾ[4,5-b]ピリジ ン、Tronto Research Chemical Inc. 製、Lot. 5-YCX-55 -2)による、その発癌促進作用に対するムラサキコーン $(-1, \frac{1}{2}, \frac{1}{$

the first of the first

色素(三栄源エフ・エフ・アイ(株)製、Lot. 990519、1 0.8%の3-0-(B-D-グルコピラノシル)シアニジン及び 6.5%の3-O-(6-マロニル-β-D-グルコピラノシル)シ アニジンを含有、以下PCCという)の発癌抑制作用を検討 した。

【OO23】被験体にはオスのF344/DuCrj系ラット(日 本チヤールス・リバー(株))を用い、これにDMHを20mg/k gを週1回、計4回皮下投与することによりDMH処置し、基 礎飼料のみ(日本農産工業(株)製、ラボMRストック、第1 群)、PhIP (200ppm) のみ (第2群)、及びPhIP (200ppm)とPC C (5%)の混合物(第3群)を、32週間のあいだ自由に摂取 させた(各20匹)。

【OO24】a) 生存率及び臨床症状

実験期間中、第2群の1匹に死亡例が認められた以外は、 試験終了時まで生存した。また、第3群に、PPCの投与に 起因すると考えられる被毛の着色及び黒色の糞便が認め られた。 (金銭運転) ボールに *【OO25】b) 体重及び飼料等の摂取量 体重は実験開始後14週まで週1回、その後は2週に1回、 飼料摂取量は14週までは体重測定と同様にしご14週以降 は隔週ごとに1回、2日間の摂取量を、電子天秤(LC220) 0、ボルトリウス(株)製)を用いて個別に測定した。(DMH: 処置期間中、各群の体重は約116~210gの範囲で推移 … し、同程度であった。しかし、被験物質の投与期間中、 第2群と第3群の体重は約230gから315gに同程度に増加し たが、第1群(約360gまで増加)と比較して、自有意に低か。 った。各群とも、飼料摂取量に有意な差は認められなか った(図1)。第3群で、投与濃度、平均体重及び平均飼料 摂取量より算出したPCCの平均摂取量は3744.38mg/kg/日 であり、PhIPの平均摂取量は、第2群で11.98mg/kg/日、

【0026】c) 摂水量になりかいもちも(21501】 第1週より第14週まで週1回、以後隔週ごとに1回、2日間 の摂水量を電子天秤(LC2200、ザルトリウス(株)製)を用 いて測定した。DMH処置期間中、各群の摂水量は同程度 であった。被験物質の投与期間中、第5及び第6週目に、 第3群の摂水量(約24g/動物/日)が第1群(約20g/動物/日) 及び第2群(約19g/動物/日)と比較して高い傾向が見られ たが、それ以降はこれらの群と同等の値であった。

第3群で14.98mg/kg/日であった。

【0027】d)。肉眼的病理学的検査: 実験終了時、生存しているラットを絶食後、深麻酔下に 放血後安楽死させ、第2群の死亡したラットと併せて剖 検し、腫瘍の形成を胸腔及び腹腔内諸器官について肉眼 的に検査して、表1に示す結果を得た。

【表 1 】 . . .

群	超癌を有している個体 数(匹)	騒傷の数(個)	腫瘍数/ 腫瘍のある個体数
第1群	4	5	1. 25
第2群	17	48	2. 82
第3群	8	9	1. 13

【0029】いずれのラットについても、大腸(盲腸、 結腸、直腸)以外の他の臓器には、腫瘍の形成が認めら れなかった。一方、大腸で形成された腫瘍は癌であるこ とが、肉眼的病理学的検査により認められた。

【0030】e) 結論

表1に示すように、PCCを投与した群は、個体当たりの 腫瘍の数が基礎飼料のみを投与した場合と同程度であ

	85. 15
ベリーフレーバー	0. 05
ムラサキトウモロコシ色素液剤	0. 10
1/5リンゴ濃縮透明果汁	2. 00
クエン酸(結晶)	0. 20
果糖ブドウ糖液糖(Brix75度)	5. 00
砂、糖	7. 50

計

この飲料を500ml飲用した場合、-O-(β-D-グルコピラ ノシル)シアニジンの摂取量は4.65mg、3-0-(6-マロニ ル-β-D-グルコピラノシル)シアニジンの摂取量は2.33

【0032】実施例4:実施例1で得たムラサキトウモ

	,		、グラニュー糖
			水 飴
			水
			クエン酸(結晶)
47	•	,	<u>ムラサキトウモロコシ色素液剤</u>
	.;	, /A,	計

【0033】参考例1:実施例1で調製したムラサキト ウモロコシ色素液剤の構成成分を、HPLCにより分析し た。液剤0.1gを100mlの蒸留水に混合し、20μlを、L-カ ラム ODS((財)化学物質評価研究機構製、直径4.6x250m m)に注入した。移動相は0.5%トリフルオロ酢酸とアセ トニトリルを用い、アセトニトリルで、10~15%で10 分、15~30%で50分、30~100%で5分、100%のみで5分 のリニアグラジエントをかけた。流速は1.0ml/分、温度 は40℃とし、510nmでの強度を検出した。この結果、図 2に示す結果が得られ、3-O-(β-D-グルコピラノシ ル) シアニジン(A) と3-O-(6-マロニル-β-D-グルコピ

100.00 kg ロコシ色素液剤を用いて、下記の処方で、ハードキャン ディーを調製した。色素液剤は、グラニュー糖、水飴、 水を150℃に加熱して溶解させた混合物にクエン酸とと

もに加え、これを成型してキャンディーを得た。

り、PCCが大腸でのPhIPによる発癌促進を抑制し、かつ 体重の増加などの悪影響を及ぼさないことが分かった。

【0031】実施例3:実施例1で得たムラサキトウモ

ロコシ色素液剤を用いて、下記の処方で材料を混合、ろ

過した後、250mlのビンに充填し、90℃で30分間殺菌し

て、ベリー風味の果汁入り清涼飲料を調製した。

65.0	
50.0	1.4
10.0	
0.5	
0. 1	

100.00 kg

ラノシル) シアニジン(B) が、独立したピークとして確認 された(図2)。

[0034]

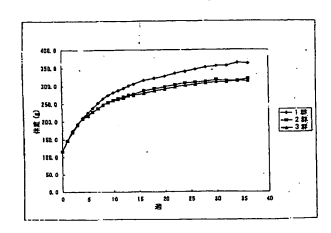
【発明の効果】本発明によれば、天然に多くの植物に含 まれるシアニジン化合物を、安全かつ効果的に癌を予防 又は治療する剤として利用することができる。

【図面の簡単な説明】

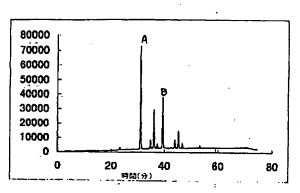
【図1】ラット各群の体重増加を示す図である。

【図2】ムラサキトウモロコシから得られた色素液剤の HPLC分析の結果である。

【図1】



【図2】



フロントページの続き

(51) Int. Ci. 7

識別記号

A61P 1/00 ·

35/00 .

// A 2 3 L 2/02

C 0 7 H 17/065

(72) 発明者 中村 幹雄

大阪府豊中市三和町1丁目1番11号

(72) 発明者 香田 隆俊

大阪府豊中市三和町1丁目1番11号

FΙ

テーマコード(参考)

4 C O 8 8

A 6 1 P 35/00

A 2 3 L 2/02

CO7H 17/065

A 2 3 L 2/00

Fターム(参考) 48014 GB06 GG04 GK05 GK12 GL10

4B017 LC03 LG04 LK06 LK11 LL03

LL09

4B018 LB01 LB08

4C057 AA06 AA12 BB02 DD01 KK07

4C086 AA01 AA02 EA11 MA01 MA04

NA14 ZA66 ZB26

4C088 AB78 AC04 BA13 BA32 CA05

` CA06 CA08 CA14 CA17 NA14

ZA66 ZB26

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.